# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-017090

(43)Date of publication of application: 18.01.2000

(51)Int.Cl.

C08J 5/24 C08K 5/21 C08K 5/31 CO8L 63/00

(21)Application number : 10-184158

(71)Applicant: TORAY IND INC

(22)Date of filing:

30.06.1998

(72)Inventor: KONDO HARUHIKO

KISHI HAJIME

# (54) PREPREG AND FIBER-REINFORCED COMPOSITE MATERIAL

## (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a fiber-reinforced composite material suitably employable as a structural material for an airplane in particular which not only has a high compression strength but also is excellent in resistance to heat and environment and in durability by providing a prepreg comprising a reinforcing fiber consisting of a single fiber having a substantially completely round cross section and a matrix resin excellent in adhering to the fiber.

SOLUTION: The objective prepreg comprises a reinforcing fiber consisting of a single fiber having a substantially completely round cross section impregnated with an epoxy resin composition containing at least the following constituents [A], [B] and [C]: [A]: An epoxy resin composition containing at least 60 pts.wt., based on 100 pts.wt. of the epoxy resin composition, of a tetraglycidylamine-based epoxy resin. [B]: A granular dicyanodiamide. [C]: A urea compound. The fiber-reinforced composite material is obtained by molding the prepreg.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

19.05.2005

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(II)特許出顧公開番号 特開2000-17090

(P2000-17090A)

(43)公開日 平成12年1月18日(2000.1.18)

(51) Int.CL7	識別記号	F I	5~73~}*(参考)			
CO8J 5/2	4 CFC	CO8J 5/24	CFC 4F072			
C08K 5/2 5/3	-	COSK 5/21	41002			
C08L 83/0		5/31 C 0 8 L 63/00	С			
		學 化铅工品	窗求項の数8 OL (全 10 円)			
(21)出顧番号	<b>特顧平10-184158</b>	''''	000003159 東レ株式会社			
(22)出窗日	平成10年6月30日(1998.6.30)	1	八安年 中央区日本機会町2丁目2巻1号			
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	(72) 発明者 近藤 略彦 愛婆県伊予都松前町大字筒井(5)5番地 東 レ株式会社覧録工場内				
			伊予都松前町大字網井(5)5番地 東 会社登録工場内			

最終質に続く

## (54) 【発明の名称】 プリプレグおよび繊維強化複合材料

### (57)【要約】

【課題】単繊維の断面形状が実質的に真円状の神経繊維と、酸繊維との接着に優れたマトリクス制脂よりなるプリプレグを提供することにより、高い圧縮強度を有する一方で、耐熱性、耐燥機性、耐久性にも優れ、特に航空機用構造材料に好適に使用できる繊維強化復合材料を得ること。

【解決手段】少なくとも次の構成要素 [A]、[B]、[C]を含むエボキシ制脂組成物が、単繊維の断面形状が実質的に真円状である構造繊維に含浸されてなることを特徴とするブリブレグおよび、該ブリブレグが成形さ

[A]:エポキシ樹脂配合物100重量部に対して、テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂が60重量部以上配合されるエポキシ樹脂配合物

[B]:粒子状ジシアンジアミド

れて得られる微能強化複合材料。

[C]:ウレア化合物

(2)

特閱200,0-17090

#### 【特許請求の範囲】

【語求項1】少なくとも次の構成要素 [A]、 [B]、 [C]を含むエボキシ樹脂組成物が、単繊維の断面形状が実置的に真円状である補強繊維に含浸されてなることを特徴とするブリフレグ。

[A]: エポキシ樹脂配合物100重量部に対して、テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂が60重量部以上配合されるエポキシ樹脂配合物

[B]:粒子状ジシアンジアミド

[C]:ウレア化合物

【請求項2】前記權成要素 [A] において、テトラグリシシルアミン型エポキシ樹脂の配合量がエポキシ樹脂配合物100重量部に対して60~97重量部であり、さらに構成要素 [A] には、テトラグリンジルアミン型エポキン樹脂以外のエポキシ樹脂が3~40重量部配合されていることを特徴とする請求項1に記載のプリブレグ、

【請求項4】前記エポキシ樹脂組成物には、ジアミノジフェニルスルホンが含まれることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のブリブレグ。

【請求項5】前記エボキシ樹脂組成物には、熱可塑性樹脂が含まれるととを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載のプリプレグ。

【 請求項 6 】 解記エポキシ樹脂組成物には、エラストマーが含まれることを特徴とする請求項 1 ~5 のいずれかに記載のプリプレグ。

【請求項7】前記エポキシ樹脂組成物には、無機粒子が含まれることを特徴とする請求項1~6のいずれかに記載のプリプレグ。

【請求項8】請求項1~7のいずれかに記載のブリブレグを積層し、100~140℃で加熱することにより硬化して成形されてなる繊維強化複合材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の層する技術分野】本発明は、優れた強度特性、耐熱性、耐躁慎性を有した微維強化複合材料を製造するに当たって好適なプリプレグ、および眩ブリプレグを積層および加熱により硬化して成形されてなる、特に航空機用構造材料に好ましく適用できる微循強化複合材料に関するものである。

[0002]

【従来の技術】比強度、比弾性率に優れる炭素微縮を領 強微維に、放炭素繊維と温れ性、接着性が良好なエボキ シ樹脂をマトリクス樹脂に使用する炭素繊維強化複合材 50

料は、優れた力学特性を有することから、航空・宇宙分野、スポーツ・レジャー分野、土木・建築分野などにおいて広汎な用途に使用されており、これら用途に要求される特性を付与するため、これまでに多様なエポキシ樹脳組成物が創案されており、炭素繊維と組み合わせることにより数々の有用なブリブレグ、中間素材、複合材料が製造されている。なかでも航空銀用途においては、構造材料として使用する複合材料に高いレベルの性能を要求する場合が多い。

10 【0003】機能強化複合材料を、航空機の構造材料に 適用するに当たっては、強度特性においては特化圧縮強 度を高めることを考慮すべきであり、また同時に耐熱 性、耐燃燥性、耐衡整性などの特性も高める必要があ る。このための手段として、まず舗強機能においては、 圧壌強度や引張強度の高い補強繊維を使用することが必 要であり、一方マトリクス樹脂においては、マトリクス 樹脂自体に高い剛性をもたせるとともに適度な靭性も確 保することが必要である。さらには補強繊維とマトリクス 機間との接着性をできる限り高くすることにより、そ れら素材の特性を協同せしめることで、圧縮強度などの 強度特性をはじめ、耐熱性、耐燃燥性、耐燃整性などの 特性が効果的に発現されるようにすることが必要であ z

【0004】テトラグリンジル型エポキシ樹脂と、硬化剤としてジアミノジフェニルスルフォンをマトリクス樹脂としたプリプレグは、炭素繊維とマトリクス樹脂とが高い接着性を発現することから、従来より航空機構造材料を製造する際に常用されてきた。ところが、かかる樹脂組成物は、プリプレグを硬化せしめて成形品にするときの加熱に要する温度が約180℃と高く、多量のエネルギーを加熱に受してしまうため、航空機用構造材料に適用できるような高い強度特性を有する繊維強化複合材料が成形後に得られる一方で、成形品を製造する際には、従来より大帽な省エネルギー化が実現できるプリプレグが強く望まれている。

【0005】補奈繊維については、その単繊維の断面形状が、真円状、指円状、卵状、空豆状、三つ葉状などさまざまなものがあるなかで、断面形状が真質的に真円状のものが、使用する樹脂の量を最少化でき、かつ、負荷均重応力を分散させる効果も現れることから強度特性の面で好ましいが、繊維の所謂アンカー効果を低減させてしまうため、微緒とマトリクス樹脂との接着性が低下し、結果として強度特性の良好な復合材料が得られないという問題があった。

【0008】とれら相反する効果を両立させ、できるだけ強度特性の高い複合材料を得ようとしている例として、特関平8-81572号公報に、微維方向に対して直角な断面に炭素繊維の単微液同志が緻密に充填されたプリプレグを製造するために、単繊維の断面形状がほぼ真円状の炭素微維と、ピスフェノールA型エポキン樹脂

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentdben.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/...

1/30/2007

(3)

をジアミノジフェニルスルホンで変性した変性エポキシ 樹脂に、硬化剤としてジンアンジアミド、さらに硬化触 娘としてジクロロフェニルウレアを使用したマトリクス 樹脂とからなるブリブレグが開示されているが、かかる プリプレグから製造された複合材料は、樹脂が乾燥して いる状態では炭素繊維とマトリクス樹脂との間に発現さ れる接着性は充分に高く、複合材料の発度特性も良好で あるが、一旦樹脂が吸湿すると接着性が発現されなくな り、このとき荷重をかけると、炭素繊維とマトリクス樹 るという問題があり、強度特性と耐候性の双方が要求さ れる航空機用構造材料には適用が困難であった。

【0007】発明者らは、断面形状が実質的に真円状で ある補強繊維と 該浦強微能と強固に接着するエポキシ 制脂組成物よりなるプリプレグから 従来より大幅に低 い消費エネルギーで繊維強化復合材料が成形されて得ら れ、またこの微能強化復合材料が、高度な強度特性、耐 熱性、耐環境性が要求される航空機用構造材料にも問題 なく適用できることを見出し、本発明に至った。

#### [0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、衡面形状が 真質的に真円状である縞族繊維を使用し、湿熱環境にお いても、補強機能とマトリクス樹脂との高い接着性が保 持でき、従来より低い消費エネルギーで成形品の製造が でき、また成形されて得られた繊維強化複合材料が、特 に航空機用構造材料に強く所望される高度な強度特性、 耐熱性、耐躁境性を発現し得るプリプレグを提供するこ とを目的とする。

#### [0009]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決するた め、本発明のブリブレグは次の構成を育する。すなわ ち、少なくとも次の機成要素 [A]、 [B]、 [C]を 含むエポキシ樹脂組成物が、単繊維の断面形状が実質的 に真円状である補強繊維に含浸されてなることを特徴と するプリプレグである。

【0010】[A]:エポキシ樹脂配合物100重量部 に対して、テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂が6 0 重量部以上配合されるエポキシ樹脂配合物

[B]:粒子状ジシアンジアミド

#### 【C】: ウレア化合物

また、前記課題を解決するため、本発明の繊維強化復合 材料は次の構成を有する。すなわち、前記プリプレグを 續層し、100~140℃で加熱することにより硬化し て成形されてなる繊維強化複合材料である。

### [0011]

【発明の実施の形態】以下、本発明をさらに詳細に説明 する.

【①①12】本発明は、航空機用構造材料に代表される 大スケールの材料を製作するに当たって好適に用い得る プリプレグと眩ブリプレグが成形されてなる繊維強化復 50 リンジルジアミノジフェニルメタンは、縮強繊維とマト

台村科に関するものである。

【①①13】成形後に得られる複合材料の強度特性を極 力高め、航空機用構造材料に要求されるような高度の特 性を賦与するために、本発明のプリプレグには単微後の 断面形状が実質的に真円状である縞強微維を使用するこ とが必要である。かかる博強繊維の単繊維筋面の直径に ついては、5~9 μ mが良く、より好ましくは6~8 μ mが良い。断面の直径が5 μm未満であると、硬化剤液 粒子が縞強繊維中に進入し難くなるため、マトリクス樹 脂との界面領域における剥離が生む。複合材料が損壊す 10 脂との接着性が低下し、9μmを超えると、締務機能と マトリクス樹脂との総接触面積が小さくなり、両者間の 接着性が低下してしまう。なお、ここでいう断面形状が 寒質的に真円状であるとは、通常、断面形状に外接する 円の半径Rと内接する円の半径rとの比R/rが1~ 1. 1であることを意味する。

> 【①①14】またその循強微維は、その樹脂含浸ストラ ンド引張強度(以下、引張強度と称する)が4GPa以 上のものが好ましい。引張強度が4GPa未満では、得 られる複合材料の強度特性が不充分となり、航空機用機 20 造材料などへの適用が困難になる場合がある。ただし前 記補強繊維は、その引張強度が最大10GPa程度あれ は本発明の効果を奏するに充分であることが多い。ま た。前記續強微能は、エポキシ樹脂との接着性と強度特 性の観点から炭素繊維が好ましいが、その他炭化ケイ素 繊維や、ガラス繊維、アラミド繊維、ホウ素繊維、高強 度ポリエチレン微微などでも、これらの復識糸でも良 い。また縞強微能による成形材料としてはそれぞれを単 独の微微として混織したものも好適に使用できる。

> 【0015】本発明における構成要素[A]の主成分と 30 しては、グリンジルエーテル型エポキン樹脂やグリシジ ルアミン型エポキシ樹脂などのグリシジル型エポキシ樹 脳の内、後者のグリンジルアミン型エポキシ翻脂が、縞 強微能との接着性を向上させる観点から有効であり、な かでも、モノマー1分子に相当する繰り返し単位(以 下、繰り返し単位と称する)内に2個のグリシジルアミ ノ基が存在するグリシジルアミン型エポキシ樹脂。すな わち、テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂がより効 早的である。繰り返し単位内に存在するグリシジルアミ ノ基が1個のものは、縞強繊維とマトリクス制脂との接 40 着性に劣る傾向にあり、繰り返し単位内に存在するグリ シジルアミノ基が3個以上のものは、マトリクス樹脂の 朝性が劣るため、結果として高い耐衝駆性を有した複合 材料が得られない。

【0016】テトラグリンジルアミン型エポキシ樹脂と しては、テトラグリシジルメタキシレンジアミン、テト ラグリシジルジアミノジフェニルメタン、テトラグリシ ジルビスアミノメチルシクロヘキサン。テトラグリシジ ルアミノフェニルジイソプロピルベンゼンなど、または これらの混合物が挙げられるが、なかでもテトラグリグ

リクス樹脂との接着性を高める効果が顕著であり、得ら れる複合材料の発度特性、耐熱性、耐環境性を向上させ ることから、好ましく用いることができる。

【0017】かかる樹脂の配合置は、エポキシ樹脂配合 物100重量部に対して、60重量部以上配合されてい るととが必要であり、好ましくは70重置部以上、より 好ましくは80重量部以上が良い。配合量が60重量部 未満であると、得られる複合材料を水中に浸した際など に、捕強繊維とマトリクス樹脂との界面領域に水分が浸 入してしまうと、その界面領域における接着力を保持で 10 きなくなり、複合材料の強度特性を損ねることになる。 なお、後述するテトラグリンジルアミン型エポキン樹脂 以外のエポキシ樹脂を構成要素【A】に配合して含む場 台には、構成要素[A]におけるテトラグリシジルアミ ン型エポキシ樹脂の配合量は97重量部以下とする。

【①①18】また前記棒成要素 【A】には、前記テトラ グリシジルアミン型エポキシ樹脂と共に、次のようなテ トラグリシジルアミン型エポキシ樹脂以外のエポキシ樹 脳が必要に応じて配合される。

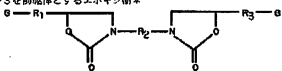
【0019】すなわち、ビスフェノールA型エポキシ樹 20 脂(ビスフェノールAを前駆体とするエポキシ樹脂)、 ビスフェノールト型エポキシ樹脂〈ビスフェノールトを 前駆体とするエポキシ樹脂)、 ビスフェノール S型エポ キシ樹脂(ビスフェノールSを前躯体とするエポキシ樹\*

\*脳)などのピスフェノール型エポキシ樹脂や、クレゾー ルノボラック型エポキシ樹脂(クレゾールノボラックを 前駆体とするエポキシ制脂)、フェノールノボラック型 エポキシ樹脂(フェノールノボラックを前駆体とするエ ボキシ樹脂) などのノボラック型エボキシ樹脂、その 他、テトラグリンジルエーテル型エポキシ樹脂(テトラ フェノールを耐駆体とするエポキシ樹脂)、トリグリシ ジルエーアル型エポキシ樹脂(トリフェノールを前駆体 とするエポキシ樹脂〉、レゾルシノール型エポキシ樹脂 (レゾルシノールを前駆体とするエポキシ樹脂)。ナフ タレン型エポキン樹脂(ジヒドロキシナフタレンを前躯 体とするエポキシ樹脂)、 ピフェニル型エポキシ樹脂 (ジヒドロキンピフェニルを前躯体とするエポキン樹 脂)、フルオレン型エポキシ樹脂(ピスヒドロキシフェ ニルフルオレンを前躯体とするエポキン樹脂)。 ジシク ロベンタジエン型エポキシ樹脂(ジシクロベンタジエン とフェノールの宿合物からなるエポキシ樹脂) オキサ ゾリドン環を育するエボキシ樹脂など、またはこれらの 復合物である。

【0020】ここで、オキサゾリドン環を有するエポキ シ樹脂は一般に次の構造化学式で衰される。

[0021]

[ft1]



ことで、R., R., R.は酸素を含み得る炭化水素基で あって、R,とR。については同一であっても異なってい ても良く、また炭化水素基中にビスフェノール基(-〇 -Ph-CR,-Ph-O-CH,CH (OH) CH , - ; Ph = C。H。 R = C H,またはH)を含むものが 一般的である。

【0022】オキサゾリドン躁を有するエポキシ樹脂 は、特闘平5-43655号公銀に示される方法によっ て、3級アミン、4級アンモニウム塩、ポスポニウム化 合物。リチウム化合物等の触媒存在下で、インシアネー ト化合物とエポキシ化合物を反応させることにより得る ことができる。インシアネート化合物としては、インホ ロンジイソシアネート、キシレンジイソシアネート、ジ フェニルメタンジイソシアネート、トリレンジイソシア ネート、ヘキサメチレンジイソシアネートなど、または これらの混合物が挙げられ、またエポキシ化合物として は、ピスフェノールAジグリシジルエーテル、ピスフェ ノールFジグリンジルエーテル、ピスフェノールSジグ リンジルエーテルなど、またはこれらの混合物が挙げら ns.

30 脳以外のエポキシ樹脂の中で、ビスフェノール型エポキ シ樹脂は、縞強微維との接着性を高いまま保持しつつ、 樹脂の靭性を改善するため好ましく、またノボラック型 エポキシ樹脂、ジシクロペンタジエン型エポキシ樹脂 は、得られる複合材料の耐熱性、耐環境性を保持しなが らプリプレグのタックを適度に抑制する効果があるため テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂以外のエポキシ 樹脂として、特に好ましく用いられる。

【0024】さらにまたテトラグリンジルアミン型エボ キン樹脂以外のエポキシ樹脂として、前記した、オキサ 40 ゾリドン環を有するエポキン樹脂を用いると、捕強繊維 との接着性がさらに高まり、圧縮強度などの強度特性、 耐熱性、耐環境性がより優れた繊維強化複合材料を得る ことができ好ましい。

【0025】なおこれらテトラグリシジルアミン型エポ キン樹脂以外のエポキシ樹脂が、前記構成要素〔A〕に 配合される置はできる限り少ない方が良いが、エポキシ 樹脂配合物100重量部に対して、3~40重量部、好 ましくは3~30意置部が良く、より好ましくは3~2 () 重量部が良い。

【0023】前記テトラグリシジルアミン型エボキシ樹 50 【0028】本発明における榊成要素〔B〕は、粒子状

特闘2000-17090

ジシアンジアミドである。本発明においては、ジシアン ジアミド (以下、DICYと称する) を硬化剤として配 台するのが有効である。

【0027】DICYは、アミン系硬化剤に属する微粒 子状の化合物であり、低温領域ではバルクに相当するエ ボキシ樹脂組成物に難溶であるが、100℃以上になる と溶解し、エポキシ樹脂との反応が開始する。このた め、DICYを硬化剤に使用したエポキシ樹脂組成物や プリプレグは、特に貯蔵安定性が良好である。またDI CYの、エボキシ樹脂配合物100重量部に対する配合 10 向がある。 置は2~10重量部が良く、より好ましくは4~8重置 部が良く、さらに好ましくは5~7重量部が良い。かか る配合量が2重量部より少ないと、補強繊維とマトリク ス樹脂との接着性が低下気味となり、配合量が10重量 部を超えると、マトリクス樹脂の吸湿性が増し、得られ る複合材料の耐熱性、耐環境性が低下してしまう。

【0028】DICY粒子の平均粒子径は1~15 μm が良く、より好ましくは3~13 mm。 さちに好ましく は5~10 mmが良い。DICY粒子の平均粒子径が1 μm未満であると、DICYのエポキシ樹脂組成物への **溶解が促進され過ぎ、意温付近の温度でも、硬化反応が** 進行してしまうことがあり、エポキン樹脂組成物やプリ プレグの貯蔵安定性が損なわれてまい。またDICY粒 子の平均粒子径が15μmより大きいと、プリプレグを 製造する際などに、浦強微能に加圧、加熱しながら樹脂 と共に粒子を含浸せしめても、縞強微絶東中にDICY が進入しにくくなることで補強繊維とマトリクス樹脂と の接着性が充分に発現されなくなり、成形後に圧縮強度 などの強度特性に優れた複合材料を得ることができな

【0029】またDICYの他、ジアミノジフェニルス ルホン(以下、DDSと称する)を、硬化剤としてDI CYと併用することで、補強繊維とマトリクス樹脂とが より強固に接着するようになる。特に、エポキシ樹脂配 台物100重量部に対して、DICYを3~5重量部、 DDSを5~15重量部配合したエポキシ樹脂組成物か ちなるプリプレグは、補強微維との間に顕著な接着効果 を発現することによって圧縮強度などの強度特性、耐熱 性 耐環境性がより優れた繊維強化複合材料を得ること ができる。

【0030】DDSとは、芳香族アミン系硬化剤に属す る微粒子状化合物であり、芳香環上のアミノ基の置換位 置により、構造異性体が存在する。本発明においては、 いずれの異性体も使用することができるが、異性体の程 類を変えることにより、マトリクス樹脂、および得られ る複合材料の特性を制御することができる。例えば、 4.4 - DDSでは特に耐熱性が優れたものとなり、 3.3 - DDSは特に剛性が優れたものになる。DD Sの平均粒子径は、DICYと同様な理由により、1~ 好ましくは8~13 µ mが良い。 【0031】本発明における機成要素【C】は、ウレア 化合物である。ウレア化合物を硬化促進剤として使用す ると、貯蔵安定性と、舗強微維との接着性の両特性に侵 れたエポキシ樹脂組成物を得ることができる。ここに硬 化促進剤として、ウレア化合物の代わりに、3級アミン 化合物を用いると、エポキシ樹脂組成物やプリプレグの 貯蔵安定性が損なわれ、イミダゾール化合物を用いる

と、補強繊維とマトリクス樹脂との接着性が低下する領

【0032】ウレア化合物としては、3~フェニルー 1. 1ージメチルウレア、3-(3-クロロフェニル) - 1. 1、 - ジメチルウレア (以下、DCMUと称す る)、3-(3、4-ジクロロフェニル)-1、1-ジ メチルウレア (以下、HDI2と称する) など、または これらの混合物が挙げられる。またウレア化合物の、エ ボキシ樹脂配合物100重量部に対する配合量は、2~ 10重置部が良く、より好ましくは3~8重量部。さら に好ましくは4~6 意置部が良い。ウレア化合物の配合 20 量が2重量部未満であると、循強機能とマトリクス樹脂 との接着性が低下する傾向にあり、10222部を超える と、硬化促進作用が過度となってしまい、エボキン樹脂 組成物やプリプレグの貯蔵安定性が損なわれてしまう。 【①①33】さらに本発明によるエポキシ樹脂組成物に は、プリプレグにおける。樹脂が未硬化の状態における レオロジー特性の制御、マトリクス樹脂の剛性や靭性の 向上、タックの副御、稿強微微とマトリクス樹脂との接 着性向上などの改良効果をもたせるために、前述した成 分のほか、次に述べる熱可塑性樹脂、エラストマー、無 30 機粒子を改良剤として配合することが好ましい。

【0034】熱可塑性樹脂としては、ポリアセタール、 ポリアミド、ポリアミドイミド、ポリアリーレンオキシ ド、ポリアリレート、ポリイミド、ポリエチレン、ポリ エチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレート、 ポリエーテルイミド、ポリエーテルエーテルケトン、ボ リエーテルスルホン、ポリ塩化ビニル、ポリカーボネー **ト、ポリ酢酸ビニル、ポリスチレン、ポリスルホン、ポ** リテトラフルオロエチレン。ポリヒドロキシエーテル、 ポリビニルアセタール、ポリビニルアルコール、ポリビ 49 ニルピロリドン。ポリピニルホルマール、ポリフェニレ ンオキシド、ポリブチレンテレフタレート、ポリフェニ レンスルフィド、ポリプロピレン、ポリベンズイミダゾ ール、ポリメタクリル酸メチルなどが挙げられる。 【0035】これら熱可塑性樹脂は、 各々単独で配合す るととも、また複数程を同時に配合することもできる が、中でもポリアミド樹脂は、マトリクス樹脂の靭性を 改善し、得られる複合材料の耐衝撃性を向上させるため 好ましく、ポリイミド勧縮およびポリエーテルスルホン 御脂は、マトリクス樹脂の剛性を高く保持したまま、舘 15μmが良く、より好ましくは5~13μm、さらに 50 強微能とマトリクス樹脂との接着性を強固にし、得られ る複合材料の圧縮強度を大きく向上させるため、特に好 ましく用いられる。

【0036】またこれら熱可塑性樹脂の配合量は、エボ キシ樹脂配合物100盆量部に対して、5~20重合部 が良く、より好ましくは5~15重量部、さらに好まし くは5~12重量部が良い。5 盒盒部未満では、前記し た改良効果が充分に発揮されず、20重量部を超えると 耐熱性が損なわれてしまう。

【0037】またエラストマーについては、液体状のも ス樹脂の剛健を保持する観点から、好ましく用いられ る。固体状のエラストマーであるアクリロニトリルーブ タジエンゴムは、エポキシ樹脂との相溶性に優れること から好ましく用いられる。かかるエラストマーが、アミ ノ基やカルボキシル基などの、エボキシ基と反応する官 能基を有するものであると、マトリクス樹脂の剛性を向 上させるため、より好ましい。エラストマーの具体例と しては、前記アクリロニトリループタジェンゴムの他、 ウレタンゴム スチレン・プタジェンゴムなど または これらの復成物が挙げられる。またエラストマーの配合 20 め得る一方で、局部への応力集中も緩和できることか 置としては、エポキシ樹脂配合物100重量部に対し て、1~5 韋霊部が良く、より好ましくは2~3 重置部 が良い。1重量部未満では、前記した改良効果が充分に 発揮されず、5重置部を超えるとマトリクス樹脂の剛性 が損なわれてしまう。

【0038】なおエラストマーには、特殊な形態を育し たものとして、アクリロニトリループタジェンゴム、ウ レタンゴム、スチレンーブタジェンゴムなど、またはこ れらの復成物よりなるコア成分と、ポリアクリレート、 酸メチルなど、またはこれらの混合物よりなるシェル (コア成分の表面被覆) 成分より構成される、コア/シ ェル型のエラストマーが、エポキシ樹脂組成物中への分 散性が良好なことから好ましく用いられる。 特に削記ゴ ムの架橋物よりなるエラストマーをコア成分に、ポリア クリレート、ポリアクリロニトリル、ポリスチレン、ポ リメタクリル酸メチルなど、またはこれらの混合物をシ ェル成分に用いたコア/シェル型エラストマーは、マト リクス樹脂の剛性を顕著に高めることから、特に好まし く用いられる。

【りり39】さらにまた無機粒子としては、アルミナ、 カーボンブラック、カオリンクレー、グラファイト、ケ イ酸アルミニウム、酸化スズ、酸化チタン、三酸化アン チモン、三酸化モリブデン、シリカ、ジルコニア、水酸 化アルミニウム、水酸化マグネシウム、スメクタイト、 セリサイト、タルク、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウ ム、フェライト、マイカ、モンモリロナイト、硫化モリ ブデンなど、またはこれらの混合物が挙げられる。なか でもシリカ粒子は、エポキン樹脂組成物に所謂チキソト

粒子には、二酸化ケイ素を苗本骨格とし、粒子の表面が シラノール基で覆われている親水性タイプのものと、シ ラノール基の水素がアルキル基、シリル基等で置換され ている噂水性タイプのものがあるが、後者の方がマトリ クス樹脂に耐水性などの耐環境性を付与し得る観点から 好ましく用いられる。

【①①40】とれら無機粒子の配合量は、エポキシ制脂 配合物100重量部に対して、2~10重合部が良く、 より好ましくは2~7盒量部が良い。2盒量部未満で のでも、固体状のものでも良いが、後者の方がマトリク 10 は、樹脂の剛性を高める効果が充分に発揮されず。10 **重量部を超えるとプリプレグのドレーブが損なわれてし** 

> 【①①41】本発明によるエポキシ樹脂組成物をマトリ クス樹脂として用いることにより、通常は、マトリクス 樹脂との接着性に劣る、断面形状が真円状の縞強微維を 用いても、マトリクス樹脂との間に高い接着性を発現す ることができる。また単微能の断面形状が真円状の領強 繊維を使用することによって、ポイドの発生など、望ま しくない現象を排除でき、補強繊維分率を可能な限り高 ら、圧縮強度などの強度特性に優れた。 高品位かつ大ス ケールの複合材料を得ることができる。また、その接着 性は複合材料を長時間水中に浸漬した状態でも充分に強 固なままに保持される。

【1) () 4.2 】本発明のプリプレグは、前記エポキン樹脂 組成物を先ず加熱して溶融せしめて後、樹脂が未硬化の 間に能型紙上に均一に塗布して樹脂フィルムを作製し、 その樹脂フィルムで綿強微維を両面から挟み込み、次い で樹脂を加圧、加熱しながら含浸させる方法などによっ ボリアクリロニトリル、ボリスチレン。ボリメタクリル 39 て製造される。このときの補強繊維の形態や配列につい ては、一方向に引き揃えられた長繊維、織物、組み紐、 トウ、ニット、マットなどがら、使用する部位や用途に 応じて自由に選択することができる。またこのときの加 熱温度については90~150℃が好ましい。 匍熱温度 が、90℃未満であると、補強繊維への樹脂の含没が不 完全になり、プリプレグのタックが過多になり取り扱い 性が思くなる。また150°Cを超えると、縮強微能への 樹脂の含浸は完全となるが、含浸の最中に樹脂の硬化反 応が進行してしまうため、プリプレグのドレープが損な 40 われてしまう。またプリプレグにおける綿強繊維分率 は、50~80重量%が好ましい。捕張繊維分率が50 重量%未満であると、得られる復合材料において、圧縮 強度などの強度特性が不足気味となり、また80重量% を超えると補強微維単糸同志が擦れ合うことによって繊 継が疲労し、耐久性の良好な復合材料が得られない。 【0043】とうして得られたプリプレグは、室温での 貯蔵安定性に優れており、 窒温下で 1 週間程度放置して も、タックやドレーブの経時による変化は僅かであり、 極めて取り扱いが容易である。

ロビー性を効果的に付与するため好ましい。またシリカ 50 【0044】ブリプレグから復合材料を製造する方法に

特闘2000-17090

11

は、微微の方向を少しずつ変えて、疑似的に等方性を持 たせるようにして綺麗し、その後加熱することにより硬 化せしめる方法が好ましく採用される。ここでの加熱温 度は、100~140°Cが好ましい。加熱温度が100 で未満であると、マトリクス樹脂の硬化反応が不完全と なり、得られる複合材料の耐熱性、耐環境性が不足気味 となり、140℃を超えると、成形温度から室温まで冷 却したときの熱収縮が無視できなくなり、この熱収縮を 起こした箇所が複合材料における欠陥部位となり、局部 翼、胴体などの1次構造材料や、前輪ドア、方向蛇、ス ポイラなどに代表される。大スケールの構造材料に復合 材料を適用した場合、耐破壊性に劣ったものとなってし まい好ましくない。また成形時の加熱に要するエネルギ 一も増大してしまうため、好ましくない。

【0045】本発明における各材料の評価方法は、次の 各項に示すとおりである。

(1) DICY. DDS粒子の平均粒子径の測定 DICY、DDS粒子を窓温で真空乾燥して、含有水分 率をり、2 重量%以下とした後、粒度計を用いて粒子の 29 縮強度を測定した。 平均位子径を測定する。後述する箕槌側では粒度計とし て、レーザー回折式粒度計(島津製作所(株)製 SA LD-200A型)を用い、粒子を球体と想定して、そ の直径を平均粒子径として求めた。

テトラグリシジルアミン型エポキシ勧脳

(住友化学(株)製 ELM434) ビスフェノールA型エポキシ額脂

(東都化成 (株) 製 YD-128)

DICY DCMU

PES (ポリエーテルスルホン)

ここで、次の方法で測定して、この樹脂組成物の吸湿時 の剛性値として1050MPaを得た。

【0053】まず、この樹脂組成物より、厚さ2mmの 樹脂板をオープンを用いて加熱硬化法により作成する。 次にこれを長さ55mm、帽10mmの大きさに切り出 し、次いで100℃の沸燥水に約20時間浸漬した後、 沸騰水より取り出し、動的鮎弾性法により82°Cにおけ

る樹脂板の剛性率を測定し、吸湿時の樹脂の剛性率とす 40 炭素繊維強化複合材料を製造した。 る。なお、ここでは動的钻弾性法による測定装置とし て、レオメトリック社製AERSを使用した。

【()()54】(2) プリプレグの製造

締強村として、東レ株式会社製炭素徴能「トレカ」(登 録商標) T700S (単微維断面の変形度: 1. 05、 単微維断面の直径: 7 μm. 引張強度: 4. 9GPa) を用い、一方向に引き揃えた炭素繊維を、予め解型紙に 塗布しておいたエポキシ樹脂フィルムで繊維を飲み込む ようにして両面から覆い。加圧、加熱して樹脂を含浸せ しめながらシート状プリプレグを製造した。

\*【①①46】(2) 縞強微維の物性評価

**福強微微を繊維方向に垂直な方向から切断した後、その** 断面を定査型電子顕微鏡で拡大して写真撮影し、観察さ れる断面形状に外接する半径Rの円と内接する半径ェの 円を描き、それら半径の比。R/rを断面の変形度と し、外接円の半径と内接円の半径の和、R+rを断面の 直径とする。

【①①47】後述する真餡倒では、走査型電子顕微鏡と して日立製作所(株)製 S-4000型を用い、倍率 に過大な応力が集中することの多い。航空機の主翼、尾 19 1万倍、加速電圧15kVの条件下で、単繊維断面の拡 大写真を得た。

> 【0048】さらに引張強度については、JIS R7 601に準拠して測定する。

[0049]

【実施例】以下、実施例によって本発明をより具体的に 説明する。

【0050】 (実施例1) 次に示す(1)~(3)の手 順で、エポキシ樹脂組成物、プリプレグ、炭素微能強化 複合材料を製造し、(4) に示す測定法で複合材料の圧

【①051】(1)エポキシ樹脂組成物の調整 下記原料をニーダーを用いて混線し、エポキシ樹脂組成 物を調整した。

[0052]

(住友化学 (株) 製 Victrex (登録商標) グレード5003P)

60重量部

4 () 重置部

4 重量部 6 重量部

【0055】また、このとき100℃における樹脂組成 物の粘度は約15Pa・sであり、得られたプリプレグ のタックとドレープは良好であった。

【0056】(3)炭素微鉛硫化復合材料の製造 シート状プリプレグを、6層構成になるよう一方向に積 層した後、オートクレープ内で、圧力(). 294Pa、 温度135℃の条件下、120分間徐々に硬化せしめて

【()()57】(4)復合材料の圧縮強度の測定 得られた複合材料からJIS K7076のA法試験片 の形状および寸法で試験片を切り出し、続いてこの試験 片を71℃に調節した温水に14日間没漬した後、この 試験片を取り出し、雰囲気温度82°Cに調節した恒温槽 内での、圧縮強度を測定し、その値として1030MP 8を得た。

【0058】との箕腕例1で得られた複合材料は、航空 機の構造材料に適用できる基準(上(4)に示す測定法 50 で複合材料の()\* 圧縮強度>1()()MPa)を満たし

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentdben.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/...

1/30/2007

(8)

特闘2000-17090

14

ていた。

【①059】東超例2~8. 比較例1~5については、 実施例1の手順に僅じて、エボキシ樹脂組成物、ブリブ レグ、炭素繊維強化復合材料を製造し、得られた複合材 料を評価した。

13

【0080】実施例1~8の結果を下表1に、比較例1~5の結果を下表2に示す。

【0061】とれら衰より、エポキシ樹脂配合物に、テ\*

\*トラグリシシルアミン型エポキシ制脂が60重量部以上配合されるものに限り、圧縮磁度が高くなっており、オキサゾリドン環を有するエポキシ制脂を配合するとさらに圧縮強度が高められ(実施例5、7)、また硬化剤としてDICYと4、4 - DDSを併用することによっても圧縮強度が高められることが判る(実施例6)。【0062】

【表】】

			不得到!	<b>353</b> (3) 2	實施別8	実施例4	突向男 5	資物引 6	<b>#3694.7</b>	<b>海坡</b> 侧 6
マトリクス解釈節点	3	ELEKS#	89	70	80	\$0	30	80	65	65
	容の長号をぐむる	ELB100	•	-		-	-	-	-	-
		MT0168	•	•	•	•	-	,	•	-
		Ep-154	-	•		•	-	,	٠	25
		XAC4152	•	•	•	·	30	•	26	-
	·	19-12B	10	30	20	10	•	20	10	- 18
		DICY	4	4	4	4	4	4	4	4
	Æ Al	4.4 -COS	-	•	•		-	8	•	-
	遊 (C) 化 海 料	DCM3	5	5	В	5	5	5	8	\$
		1012	•	-	-	•	•	•		-
	贫	ÆÍ	•	9	•	10	5	•	5	5
	A	PES	12	,	8	•	•	5	•	•
プリプレク	科科 斯爾 明世軍 (MPa) (中華時)		1650	1050	1050	1050	1020	1046	1030	1020
		Ezi (MPa)	4.294	0.294	0. 294	0. 294	0. 294	4.294	0. 294	0. 284
	五 二	ME (°C)	135	185	189	120	120	120	135	135
		AMJ (min)	120	120	89	<b>5</b> 0	80	\$0	99	90
被命材料配配配施 (MPa)			1020	1080	1120	1150	1210	1240	1219	1080

【表2】

1/30/2007

(9)

**特闘2**00,0-17090

			土林例1	<b>比较</b> 两2	FORMS 0	13 <b>00/9</b> 04	经抽价6
マトリクス者当紀戒	三年 中 2 日	EL,#484	-	·	88	50	59
		ELM(C)	80	•	•	80	•
		WT0188	1	10 ·	•	•	-
	配	Sp-184	T -	-	-	-	-
	*	XAC4192	1 -	•		•	•
		10-128	20	£9	20	•	EĐ
	92	DICK	4	4	4	4	4
	光朗	44-00	.a -	-		-	-
	<b>使促</b> 化燃	DOWN	5	5	•	5	5
			•	•	5	•	-
	近 具 限	PEI		9	•	10	5
		PES	10	•	10		-
プリプレグ	v)192 相指 開性家 (MPa) (吸湿時)		990	980	1080	1010	680
	Iä⊹	<b>Æ</b> 力(MP•	0.294	Ç. 294	0. 294	0.294	0.294
		<b>西京 ('C)</b>	135	135	135	135	125
		等間 (min)	120	128	120	120	120
接合所料压收税度 (MPa)		> 660	730	750	720	TOD	

注)表中数値は、エポキン樹脂配合物100重量部に対する重量部数を示す。

15

【0063】なお、衰1.2において、アルファベットで略記した化合物は、それぞれ次に示す名称、化学構造式のものである。

【0064】ELM434:アトラグリシジルアミン型 エポキシ樹脂(住友化学(株)製)

[fb2]

e a

ELM100:グリシジルアミン型エポキシ樹脂 (住友 化学(株) 製)

[化3]

MT0163:テトラグリンジルエーテル型エポキシ樹脂(チバ(株)製)

\* (化4)

30

Ep-154:フェノールノボラック型エボキシ樹脂 (油化シェルエボキシ樹脂(株)製

[1t5]

XAC4152:オキサゾリドン環含資エポキシ樹脂 (組チバ (株) 製)

[1Ł6]

YD-128: ビスフェノールA型エポキシ樹脂 (東都 50 化成(株) 製)

(10)

特闘2000-17090

[(t7]

17

[0065]

[(£8]

DICY: ジンアンジアミド

4. 4°-DDS: 4、4°-ジアミノジフェニルスル

ホン

DCMU: 3 - (3-クロロフェニル) -1、1、-ジ

メチルウレア

HDI2:ヘプタデシルイミダゾール

PEI:ポリエーテルイミド

(ジェネラル・エレクトリック (株) 製 Ultem \*

\* (登録陶標) グレード1000)

PES:ポリエーテルスルホン

(住友化学(株)製 Victrex グレード500

また、各実施例、比較例におけるDICY粒子の平均粒子径は7 mm、また、実施例6における4、4°-DD S微粒子の平均粒子径は10 mmである。

[0066]

【発明の効果】本発明のブリブレグは、単繊維の断面形状が実質的に真円状の締務機能とマトリクス制能との接着が従来になく強固なブリブレグであり、これが成形されて得られる微緒強化複合材料は、高い触度特性と共に、優れた耐熱性、耐躁壊性、耐失性を発現すること

20 で、特に航空機用構造材料に好適に使用することができ

## フロントページの続き

Fターム(参考) 4F072 AA07 AA08 AB13 AD02 AD23

AD28 AD46 AF01 AF30 AF31

AG03 AG17 AH21 A304 AL02

4J002 AC073 AC083 BN143 BP013

CD052 CD062 CD131 CD132

CK023 DA015 DA029 DA039

DE079 DE099 DE119 DE129

DE149 DE239 DO029 D3009

D3019 D3039 D3049 D3059

ET007 ET018 EV219 FA046

FA087 GF00 GN00

JP 2000-17090 A5 2005.10.6

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第3部門第3区分

【発行日】平成17年10月6日(2005.10.6)

## 【公開番号】特開2000-17090(P2000-17090A)

【公開日】平成12年1月18日(2000.1.18)

【出願香号】特願平10-184158

## 【国際特許分類第7版】

C 0 8 J 5/24

C 0 8 K 5/21

C 0 8 K 5/31

C 0 8 L 63/00

### [FI]

C08J 5/24 CFC

C 0 8 K 5/21

C 0 8 K 5/31

C 0 8 L 63/00 C

## [手続補正書]

【提出日】平成17年5月19日(2005.5.19)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細音

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】变更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

### 【請求項1】

少なくとも次の構成要素 [A]、 [B]、 [C] <u>ならびにジアミノジフェニルスルホンおよび熱可塑性樹脂</u>を含むエポキシ樹脂組成物が、単繊維の断面形状が実質的に真円状である補強繊維に含浸されてなることを特徴とするプリプレグ。

[A]:エポキシ樹脂配合物100重量部に対して、テトラグリシジルアミン型エポキシ 樹脂が60重量部以上配合されるエポキシ樹脂配合物

[B]:粒子状ジシアンジァミド

[C]:ウレア化合物

#### 【黯求項2】

前記構成要素 [A] において、テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂の配合量がエポキシ樹脂配合物1000量量部に対して60~97重量部であり、さらに構成要素 [A] には、テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂以外のエポキシ樹脂が3~40重量部配合されていることを特徴とする請求項1に記載のブリブレグ。

### 【請求項3】

前記テトラグリシジルアミン型エポキシ樹脂以外のエポキシ樹脂が、ピスフェノール型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、オキサゾリドン環を有するエポキシ樹脂から選ばれる少なくとも一種のエポキシ樹脂であることを特徴とする請求項2に記載のプリブレグ。

### 【請求項4】

前記エポキシ樹脂組成物には、無機粒子が含まれることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のプリプレク。

#### 【請求項5】

請求項1~4のいずれかに記載のプリプレグを積層し、100~140℃で加熱することにより硬化して成形されてなる機維強化複合材料。

JP 2000-17090 A5 2005.10.6

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0009 【補正方法】変更 【補正の内容】 【10009】

【課題を解決するための手段】

前記課題を解決するため、本発明のプリプレグは次の構成を有する。すなわち、少なくとも次の構成要素 [A]、 [B]、 [C] ならびにジアミノジフェニルスルホンおよび熱可塑性樹脂を含むエポキシ樹脂組成物が、単繊維の断面形状が実質的に真円状である補強繊維に含浸されてなることを特徴とするプリプレグである。